ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international





DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5:

A1

(11) Numéro de publication internationale:

WO 92/13983

C25D 11/00, D01F 11/16

(43) Date de publication internationale:

20 août 1992 (20.08.92)

PCT/FR92/00087 (21) Numéro de la demande internationale:

(22) Date de dépôt international:

31 janvier 1992 (31.01.92)

(30) Données relatives à la priorité:

91/01172

F

ŧ

FR 1er février 1991 (01.02.91)

(81) Etats désignés: AT (brevet européen), BE (brevet européen), CH (brevet européen), DE (brevet européen), DK (brevet européen), ES (brevet européen), FR (brevet européen), GB (brevet européen), GR (brevet européen), IT (brevet européen), JP, LU (brevet européen), MC (brevet européen), NL (brevet européen), SE (brevet

(74) Mandataire: BREVATOME; 25, rue de Ponthieu, F-75008

européen), US.

Paris (FR).

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE (CNRS) [FR/FR]; 15, quai Anatole-France, F-75700 Paris (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): PINSON, Jean [FR/ FR]; 14, rue du Regard, F-94120 Fontenay-sous-Bois (FR). SAVEANT, Jean-Michel [FR/FR]; 69, rue Brillat-Savarin, F-75013 Paris (FR). HITMI, Rachid [MA/FR]; 18, avenue Pierre-I-de-Serbie, F-75016 Paris (FR).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

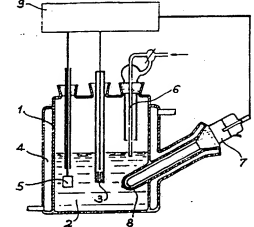
(54) Title: PROCESS FOR MODIFYING THE SURFACE OF CARBON-CONTAINING MATERIALS BY ELECTRO-CHEMICAL REDUCTION OF DIAZONIUM SALTS, APPLICABLE IN PARTICULAR TO CARBON FIBRE FOR COMPOSITE MATERIALS; CARBON-CONTAINING MATERIALS SO MODIFIED

(54) Titre: PROCEDE DE MODIFICATION DE LA SURFACE DE MATERIAUX CARBONES PAR REDUCTION ELECTROCHIMIQUE DE SELS DE DIAZONIUM, UTILISABLE NOTAMMENT POUR DES FIBRES DE CARBONE DESTINEES A LA REALISATION DE MATERIAUX COMPOSITES, ET MATERIAUX CAR-

BONES AINSI MODIFIES

(57) Abstract

Process for modyfying the surface of carbon-containing materials by electrochemical reduction of diazonium salts, applicable in particular to carbon fibres for composite materials, and carbon-containing materials so modified. According to the process, the carbon-containing material is used as a cathode (3) in an electrolysis unit containing a diazonium salt solution ArN₂x-(2) in an aprotic solvent and by electrochemical reduction to a suitable potential, the aromatic group (Ar) is bound to the carbon-containing material. Any aromatic group can be bound in this way to the carbon-containing material, for instance C₆H₄NO₂, C₆H₄NH₂, C₆H₄COOH, and then reacted with suitable compounds.



(57) Abrégé

L'invention concerne un procedé de modification de la surface de matériaux carbonés par réduction électrochimique de sels de diazonium, utilisable notamment pour des fibres de carbone destinées à la réalisation de matériaux composites, et matériaux carbonés ainsi modifiés. Selon ce procédé, on utilise le matériau carboné comme cathode (3) dans une cellule d'électrolyse contenant une solution (2) de sel de diazonium ArN2X- dans un solvant aprotique et par réduction électrochimique à un potentiel approprié, on fixe le groupe aromatique Ar sur le matériau carboné. On peut ainsi fixer sur le matériau carboné n'importe quel groupe aromatique, par exemple C₆H₄NO₂, C₆H₄NH₂, C₆H₄COOH, et le faire réagir ensuite avec des composés appropriés.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	FI	Finlande	ML	Mali
AU	Australie	FR	France	MN	Mongolic -
88	Barbade	- GA	Gabon	MR	Mauritanie
BE	Belgique	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi.
BF	Burkina Faso	CN	Guinéc	NL	Pays-Bas
ВG	Bulgacie	GR	Grèce	NO	Norvège
ВJ	Bénin	- 80	Hongric	PL	Pologne
BR	Brčsil .	IE	Irlande	RO	Roumanic
CA	Canada	IT	Italie	RU	Fédération de Russic
CF:	République Centraficaine	JP	Japon	SD	Soudan
CG	Congo	KP	République populaire démocratique	SE	Suède
CH	Suisse		de Corée	SN	Sénégal
CI	Côte d'Ivoire	KR	République de Corée	SU	Union sovictique
CM	Cameroun	LI	Liechtenstein	TD	Tchad
cs	Tchécoslovaquie	ŁK	Sri Lanka	TG	Togo
DE	Allemagne	LU	Luxembourg	US	Etats-Unis d'Amérique
DK	Danemark	MC	Monaco		
ES	Espagne	MG	Madagascar		

10

15

20

25

30

35

1

Procédé de modification de la surface de matériaux carbonés par réduction électrochimique de sels de diazonium, utilisable notamment pour des fibres de carbone destinées à la réalisation de matériaux composites, et matériaux carbonés ainsi modifiés.

La présente invention a pour objet un procédé de modification de la surface de matériaux carbonés, utilisable notamment pour modifier des fibres de carbone destinées à la réalisation de matériaux composites.

façon plus précise, elle un procédé de modification par voie électrochimique de la surface d'un matériau carboné en vue de fixer sur celui-ci des composés par une liaison de covalence. Les composés fixés peuvent servir par exemple à améliorer l'adhérence du matériau à une résine organique constituant la matrice d'un composite qui peut être un thermodurcissable, par exemple une résine époxy, ou un polymère thermoplastique, par exemple un polyamide, นก polyéthylène polytétrafluoréthylène. Les composés fixés peuvent être aussi utilisés pour fixer sur le matériau carboné d'autres composés chimiques ou biologiques tels que des protéines et en particulier des enzymes. Les composés fixés peuvent encore jouer le rôle d'agents complexant les métaux ou constituer des monomères polymérisables que l'on peut transformer en polymère alors qu'ils sont liés au matériau carboné.

Les matériaux composites à base de fibres de carbone sont des matériaux largement utilisés depuis quelques années, en raison de leurs bonnes propriétés mécaniques. Ces matériaux composites

15

20

25

30

35

comportent généralement une matrice de résine organique renforcée par des fibres de carbone et les propriétés mécaniques du composite sont d'autant la décohésion interlaminaire meilleures que produit pour une plus forte contrainte de cisaillement et, par conséquent que les fibres de carbone à la résine. Aussi, de nombreux mieux procédés ont été proposés pour améliorer l'adhérence des fibres de carbone aux matrices de résine uti-10 Lisées dans ces matériaux.

Dans la plupart de ces procédés, on améliol'adhérence en traitant la surface des fibres de carbone par voie chimique ou électrochimique.

Ainsi, le document FR-A- 2 477 593 décrit un procédé consistant à traiter électrochimiquement les fibres dans une solution d'un sulfate ou bisulfate d'ammonium ou de sodium, ce qui conduit à former surface des fibres des groupes tels que La -NH2 et =NH dans le cas d'une solution de sulfate ou bisulfate d'ammonium, et à améliorer ainsi l'adhérence des fibres à une matrice de résine synthétique.

Les documents FR-A- 2 564 489 et 2 607 décrivent des procédés électrochimiques dans 528 lesquels on greffe des groupes azotées sur les fibres de carbone, par exemple par oxydation d'une solution aqueuse d'un composé aminé.

Un autre document JP-A- 59 82467 décrit le traitement électrochimique de fibres de carbone par réduction cathodique de composés aminés milieu aqueux.

procédés électrochimiques décrits ci-dessus permettent donc de fixer sur la fibre des composés aminés mais il serait d'un grand intérêt de pouvoir fixer sur les matériaux carbonés d'autres composés capables de réagir avec les matrices de résine synthétique ou de conférer aux

10

15

20

carbonés d'autres propriétés.

La présente invention a précisément pour objet un procédé de modification de la surface d'un matériau carboné, qui permet de fixer directement sur celui-ci n'importe quel groupement chimique approprié.

Selon l'invention, le procédé de modification de la surface d'un matériau carboné consiste à greffer sur la surface de ce matériau un groupe aromatique par réduction électrochimique d'un sel de diazonium comportant ce groupe aromatique, en mettant en contact le matériau carboné avec une solution du sel de diazonium dans un solvant aprotique et en polarisant négativement le matériau carboné par rapport à une anode également en contact avec la solution du sel de diazonium.

Dans ce procédé, si l'on suppose que le sel de diazonium répond à la formule ArNŽXT dans laquelle Ar représente le groupe aromatique du sel de diazonium et XT représente un anion, la réduction électrochimique du cation diazonium ArNŽ correspond au schéma réactionnel suivant :

ArN\$ + 1e -- ArN2 -- Ar + N2

Ainsi, cette réduction du cation diazonium 25 libère le groupe aromatique du sel de diazonium sous la forme de radical libre qui peut attaquer la surface du matériau carboné pour se fixer sur celui-ci.

l a réduction Toutefois, DOUL que électrochimique du sel de diazonium conduise à 30 la fixation du groupe aromatique de ce sel sur la surface du matériau carboné, il est nécessaire réaliser la réduction dans un milieu aprotique ne contenant ni composé nucléophile, ni composé

10

15

éthylénique, ni espèce capable de réagir sur le radical neutre plus rapidement que celui-ci ne se fixe sur la surface carbonée, et d'opérer à un potentiel plus négatif que le potentiel de réduction du sel de diazonium.

En effet, si l'on utilisait un solvant protique on ne ferait que réduire la triple liaison du diazonium -NEN+ en hydrazine -NH-NHz. D'autre part, le solvant aprotique doit être aussi mauvais donneur d'atomes d'hydrogène que possible. Si l'on utilisait un solvant bon donneur d'atomes d'hydrogène au lieu d'un solvant aprotique, le radical libre Ar• produit par réduction électrochimique réagirait avec ce solvant pour former ArH et il ne serait pas fixé sur la surface du matériau carboné. De même si l'on opérait en présence d'un composé nucléophile ou d'un composé éthylénique, le radical libre Ar• réagirait avec ces composés selon les schémas suivants:

20

30_

35

Ar + Nu -- ArNu -- ArNu + e

$$Ar^{\bullet} + c = c \rightarrow Ar \rightarrow \bullet$$

De ce fait, Ar ne se fixerait pas non plus sur le matériau carboné.

Le choix des sels de diazonium repose sur le fait qu'ils sont plus facilement réductibles que le radical auquel ils donnent naissance. Selon l'invention, il est donc nécessaire que le potentiel de réduction du sel de diazonium utilisé soit moins négatif que le potentiel de réduction du radical libre Ar correspondant au groupe aromatique de ce sel de diazonium.

En effet, si le potentiel de réduction du sel de diazonium était plus négatif que le poten-

10

15

20

25

30

35

Ar serait réduit en Ar lors de la réduction électrochimique du sel de diazonium et Ar serait protoné soit par l'eau résiduelle, soit par le solvant lui-même pour former ArH, sans se fixer sur le matériau carboné.

Cette dernière condition portant sur le potentiel de réduction du sel de diazonium est remplie pour pratiquement tous les sels de diazonium.

Dans la formule ArN₂X du sel de diazonium, l'anion X peut être n'importe quel anion. Généralement, X est un anion inorganique tel que BF₄-,HSO₄ ou Cl-. On peut toutefois utiliser d'autres anions, par exemple Br- et 1-.

Dans la formule ArN₂X du sel de diazonium, Ar représente comme on l'a vu ci-dessus, un groupe aromatique.

On précise que, selon l'invention, on entend par groupe aromatique un radical dérivé d'un composé cyclique comportant un ou plusieurs noyaux benzéniques indépendants ou condensés, et/ou un ou plusieurs noyaux complexes dérivés du benzène. Ce radical peut bien entendu comporter aussi des noyaux hétérocycliques et/ou divers substituants ainsi que des chaînes hydrocarbonées comportant éventuellement des hétéroatomes tels que N, O et S.

Le choix du groupe aromatique utilisé dépend en particulier de l'utilisation finale du matériau carboné modifié par le procédé de traitement de surface de l'invention.

Pour que l'on puisse réaliser la réduction électrochimique, la solution de sel de diazonium comprend généralement un électrolyte-support approprié, par exemple un sel d'ammonium quaternaire ou un sel de lithium ou de sodium.

A titre d'exemple de sels utilisables comme électrolyte-support, on peut citer les tétra-

10

15

2.5

30

35

fluoborates, perchlorates, et hexafluorophosphates alcalins ou d'ammonium quaternaire, en particulier le tétrafluoborate de lithium ou un tétrafluoborate de tétralkylammonium comme le tétrafluoborate de tétrabutylammonium.

Les solvants aprotiques utilisés dans la solution de sel de diazonium peuvent être par exemple l'acétonitrile, le diméthylformamide, le diméthylsulfoxyde ou le benzonitrile. On préfère en général l'acétonitrile ou le benzonitrile.

Pour mettre en oeuvre le procédé de l'invention, on réalise de préférence la réduction électrochimique par voie potentiostatique en portant le matériau carboné à un potentiel plus cathodique que le potentiel de réduction du sel de diazonium, par exemple à un potentiel V égal à Vo-500mV avec Vo représentant le potentiel du pic de voltamétrie cyclique du sel de diazonium.

La durée d'électrolyse est choisie de 20 façon à obtenir un recouvrement complet du matériau carboné. Une durée de 5 minutes est généralement suffisante.

Les concentrations en sel de diazonium et en électrolyte-support de la solution sont généra-lement de 10⁻³ à 10⁻¹ mol/l pour le sel et de 10⁻² à 1mol/l pour l'électrolyte-support.

Comme on l'a vu ci-dessus, pour mettre en oeuvre le procédé de l'invention, le sel de diazonium, c'est-à-dire son groupe aromatique, est choisi en fonction des propriétés que l'on veut conférer au matériau carboné.

Aussi, selon un premier mode de réalisation du procédé de l'invention, destiné plus particulièrement à des matériaux carbonés constitués par des fibres de carbone pour la réalisation de matériaux composites, on choisit un sel de diazonium dont

10

susceptible de réagir directement avec une résine utilisable comme matrice dans un matériau composite, soit un substituant susceptible d'être transformé en substituant comportant un groupe capable de réagir avec une résine utilisable comme matrice dans un matériau composite.

Ainsi, lorsqu'il s'agit d'une matrice à base de résine époxyde, les substituants appropriés capables de réagir directement avec cette matrice peuvent être des substituants NH2.

En effet, de tels substituants réagissent avec le groupe époxyde d'une résine époxyde de la façon suivante :

Lorsque la matrice est un polyéthylène,

les substituants appropriés capables de réagir
directement peuvent être des substituants vinyliques.
Lorsque la matrice est un polytétrafluoréthylène,
les substituants appropriés capables de réagir
directement peuvent être des substituants -CF=CF2.

Dans le cas du polyéthylène, la réaction est la suivante :

$$\frac{1}{0} - cH = cH_2 + ncH_2 = cH_2 - \frac{1}{2}$$

$$\frac{1}{0} - cH_2 - (cH_2)_{2n} - cH_3$$

Bien entendu, le groupe aromatique du sel de diazonium peut être de n'importe quel type et comporter éventuellement d'autres substituants

que ceux capables de réagir directement avec la matrice d'un matériau composite.

A titre d'exemple de sels de diazonium utilisables pour modifier des fibres de carbone destinées à une matrice de résine époxyde, on peut citer les sels de 4-aminophényldiazonium.

pans ce premier mode de réalisation de l'invention, on peut aussi utiliser un sel de diazonium comportant un substituant susceptible d'être
transformé en groupe capable de réagir avec la résine constituant la matrice d'un matériau composite.

A titre d'exemple de tels substituants, on peut citer les groupements NO2, COCl, COOH et $^{15}\,$ CN.

En effet, le groupement NO2 peut être transformé en groupement NH2 réactif avec une résine époxyde par réduction électrochimique en milieu protique.

De même, les groupements COCL et COOH peuvent être transformés par réaction chimique avec une diamine en substituant comportant un groupe NH2 selon le schéma suivant :

$$\begin{array}{c} 25 \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \begin{array}{c}$$

Le groupement CN peut être transformé en un substituant comportant un groupement NH₂

30 par réduction chimique ou électrochimique.

A titre d'exemple de sels de diazonium utilisables pour fixer sur les fibres de carbone

10

15

un substituant susceptible d'être transformé en substituant comportant un groupe capable de réagir avec la matrice de résine d'un matériau composite, on peut citer les sels de 4-nitrophényldiazonium, de 4-carboxyphényldiazonium, de 4-cyanophényldiazonium et de 4-nitronaphtyldiazonium.

Selon une variante de ce premier mode de réalisation de l'invention, on peut aussi fixer sur le matériau carboné, en particulier sur des fibres de carbone, un groupe aromatique comportant un substituant capable de réagir avec l'un des réactifs monomère ou oligomère utilisable pour la fabrication d'un polymère par polycondensation.

Dans ce cas, on peut ensuite fixer par une liaison de covalence un polymère sur le matériau carboné ainsi modifié en fabriquant le polymère par polycondensation sur le matériau carboné modifié.

A titre d'exemples de substituants convenant pour des polyamides, on peut citer COOH et COCL qui sont capables de réagir avec les diamines, et NH2 qui est capable de réagir avec les diacides.

Dans le cas de -COCl, la fabrication du polyamide sur le matériau carboné modifié correspond aux réactions suivantes :

25

20

30

qui peut se répéter plusieurs fois par polymérisation.

10

15

35

Selon un second mode de réalisation de l'invention, destiné plus particulièrement à la fabrication de matériaux ayant une activité chimique, spécifique, par exemple une activité complexante ou une activité catalytique, on choisit un sel de diazonium dont le groupe aromatique présente par lui-même cette activité ou peut être transformé en groupe présentant cette activité.

A titre d'exemples de sels de diazonium utilisables dans ce cas, on peut citer les sels suivants:

- les sels de diazonium comportant un groupe dithizone qui, après fixation sur un matériau carboné
tel que des fibres de carbone, peut être transformé
chimiquement pour avoir une activité complexante
vis-à-vis de métaux tels que le cadmium.

Ceci correspond aux réactions suivantes :

En utilisant ensuite ce matériau carboné sur lequel est fixé Cd²⁺, comme électrode, on peut récupérer le cadmium sous forme de métal par réduction électrochimique.

- les sels de diazonium de formule :

10

dans laquelle X⁻ est un anion et <u>n</u> est égal à 0 ou est un nombre entier de 1 à 5, utilisables pour complexer le chrome.

· les sels de diazonium de formule :

15

20

dans laquelle X et <u>n</u> ont la signification donnée ci-dessus, qui comporte un groupe éther-couronne utilisable pour complexer les métaux alcalins.

Selon un troisième mode de réalisation du procédé de l'invention, on choisit un sel de diazonium dont le groupe aromatique comprend un substituant ayant lui-même une activité biologique ou susceptible de réagir avec une molécule à activité biologique, par exemple une protéine et plus particulièrement une enzyme.

A titre d'exemple de sel de diazonium

15

25

utilisable dans ce cas, on peut citer les sels de 4-carboxyphényldiazonium qui peuvent réagir par leur fonction carboxylique avec une enzyme.

Ceci est très intéressant car on peut ainsi immobiliser des enzymes sur des substrats carbonés et les utiliser dans des réacteurs enzymatiques. Lorsque l'enzyme est une enzyme redox pouvant donner lieu à une catalyse électroenzymatique, on peut de plus régéner l'état d'oxydation initial de l'enzyme par voie électrochimique en utilisant le substrat carboné comme électrode.

Selon un quatrième mode de réalisation du procédé de l'invention, on choisit un sel de diazonium dont le groupe aromatique comporte un monomère utilisable pour la préparation d'un polymère conducteur fixé sur la surface carbonée.

A titre d'exemple d'un tel sel de diazonium, on peut citer le sel de formule suivante :

$$x - N_2^{\dagger}$$

qui permet de fixer sur un substrat carboné plusieurs noyaux pyrrole que l'on peut ensuite polymériser, par exemple par voie électrochimique pour obtenir un substrat recouvert de polypyrrole.

Ceci correspond à la réaction suivante :

10

Les matériaux carbonés utilisés dans les différents modes de réalisation de l'invention doivent avoir une réactivité de surface suffisante pour permettre la fixation du groupe aromatique du sel de diazonium par une liaison covalente. Des matériaux carbonés répondant à ces conditions sont le carbone microporeux, les carbones à surface activée, les carbones graphitables à basse température, le carbone vitreux et le graphite pyrolytique.

Ces matériaux peuvent être utilisés sous différentes formes, par exemple sous la forme de fibres, de plaque ou de poudre, selon l'utilisation envisagée.

Dans le premier mode de réalisation de l'invention, on utilise plutôt des fibres de carbone.

Dans les autres modes de réalisation de l'invention, on peut utiliser aussi bien des fibres de carbone, de la poudre de carbone ou une plaque de carbone vitreux.

L'invention concerne également les matériaux carbonés traités par le procédé de l'invention.

Ces matériaux se caractérisent en ce qu'ils comportent sur leur surface des noyaux aromatiques liés directement aux atomes de carbone superficiels du matériau par des liaisons carbone-carbone.

En effet, avec le procédé de l'invention, on obtient une liaison directe entre les atomes de carbone du matériau carboné et les atomes de carbone des noyaux aromatiques du groupe aromatique Ar du sel de diazonium.

En revanche, avec les procédés décrits par FR-A- 2 564 489 et FR-A- 2 607 528, on obtient la fixation de groupes NH₂ sur les atomes de carbone superficiels du matériau par des liaisons carbone-azote.

15

20

30

25

35

15

20

25

30

35

D'autres caractéristiques et avantages de l'invention apparaîtront mieux à la lecture de la description qui suit donnée bien entendu à titre illustratif et non limitatif en référence au dessin annexé sur lequel

- La figure 1 représente de façon schématique une cellule d'électrolyse pour mettre en oeuvre le procédé de l'invention,
- la figure 2 est une courbe de voltamétrie cyclique obtenue avec un matériau carboné modifié au moyen d'un sel de diazonium,
 - la figure 3 est une courbe de voltamétrie illustrant la réduction électrochimique du sel de diazonium utilisé pour la figure 2, mais en l'absence de matériau carboné,

les figures 4 à 6 sont des spectres obtenus en spectroscopie de photoélectrons (ESCA) relatifs à une plaque de carbone vitreux propre non traitée (figure 4), à une plaque trempée dans une solution de sel de 4-nitrophényl diazonium mais qui n'a pas subi d'électrolyse (figure 5) et à la plaque obtenue après le traitement électrochimique (figure 6).

La figure 7 est une courbe de voltamétrie cyclique illustrant la réduction d'un groupe NO₂ fixé sur un matériau carboné et sa transformation en groupe NH₂, et

- La figure 8 représente le spectre obtenu en spectroscopie de photoélectrons (ESCA) relatif à une plaque de carbone sur laquelle est fixé un groupement NH2 obtenu par réduction d'un groupement NO2.

Sur la figure 1, on a représenté de façon très schématique une cellule électrochimique utilisable pour mettre en oeuvre le procédé de l'invention.

10

15

25

Cette cellule comprend une cuve (1) remplie d'une solution (2) de sel de diazonium dans un solvant aprotique comprenant un électrolyte support, est entourée d'une enceinte thermostatée (4). Une (3) constituée par le matériau carboné à traiter est immergée dans la solution d'électrolyte support et de sel de diazonium (2) et une anode (5) réalisée par exemple en platine est également immergée dans la solution (2). Une électrode référence (7) constituée par exemple par une électrode au calomel saturé séparée de la solution un pont électrolytique (8), est également immergée dans la solution (2) et reliée comme la cathode (3) et l'anode (5) à un dispositif potentiostatique (9) qui maintient entre la cathode (3) et l'électrode de référence (7) un potentiel constant, de valeur appropriée, choisi en fonction du sel de diazonium à réduire.

La cellule peut comprendre de plus une conduite (6) pour introduire un gaz tel que l'argon dans la solution (2) afin de désoxygéner la solution.

Les exemples qui suivent illustrent le greffage de composés aromatiques sur une plaque de carbone vitreux de 1cm², une mèche de fibres de carbone ou du carbone pyrolytique par le procédé de l'invention.

Exemple 1.

Dans cet exemple, on introduit dans la cuve (1) une solution comprenant 10^{-2} mol/l de tétra
fluoborate de 4-nitrophényldiazonium et 10^{-1} mol/l de tétrafluoborate de tétrabutylammonium dans de l'acétonitrile. La cathode (3) est constituée par une plaque de carbone vitreux de 1cm², l'anode (5) est en platine et l'électrode de référence (7) est une électrode au calomel saturé.

Pour réaliser la réduction électrochimique,

20

25

30

(7) tout en introduisant de l'argon dans la solution par la conduite (6) et en maintenant la température à 20°C.

Après ces 2min d'électrolyse, on retire la cathode (3) et on la rince soigneusement dans l'éthanol sous ultrasons, puis on l'examine par voltamétrie cyclique et par spectroscopie de photoélectrons (ESCA).

figure 2 représente la courbe de Łа 10 voltamétrie cyclique obtenue avec cette électrode lorsqu'on effectue un balayage vers des potentiels cathodiques (0 à -1,5V) dans une solution contenant de l'acétonitrile et un électrolyte-support constitué tétrafluoborate de tétrabutylammonium par 15 une concentration de 10^{-1} mol/L. Sur cette figure, on voit qu'il n'existe pas de vague correspondant sel de diazonium mais seulement la présence d'un système réversible sans diffusion qui correspond à la réaction suivante :

$$\frac{1}{10}$$
 NO₂ + 1e⁻ = $\frac{1}{10}$ NO₂

Sur la figure 3, on a représenté à titre comparatif la courbe de voltamétrie cyclique obtenue dans la gamme allant de +0,6V à -2,0V avec une électrode de carbone vitreux soigneusement repolie en utilisant une solution d'acétonitrile contenant 10⁻¹mol/l de tétrafluoborate de tétrabutylammonium et 10⁻³mol/l de tétrafluoborate de 4-nitrophényldiazonium.

Dans ce cas, on observe deux vagues sur La courbe de voltamétrie cyclique. La première vague correspond à la réduction électrochimique du sel de diazonium avec départ d'azote, selon le schéma réactionnel suivant :

10

La deuxième vague correspond à la réduction du composé aromatique pour former un radical anion, selon le schéma réactionnel suivant :

$$0_2N - \bigcirc - H + 1e^- \rightarrow \left[0_2N \bigcirc - H\right]^{-1}$$

Les figures 4 à 6 représentent les spectres
20 obtenus par spectroscopie de photoélectrons (ESCA)
dans le cas de la plaque de carbone vitreux propre
de départ (figure 4), dans le cas d'une plaque
de carbone vitreux trempée dans la solution du
sel de diazonium mais n'ayant pas subi d'électrolyse
25 (figure 5) et dans le cas de l'électrode obtenue
en fin d'opération (figure 6).

Sur la figure 4, on observe le pic N_1 qui correspond à l'azote contenu dans la plaque de carbone vitreux de départ. Sur la figure 5, on observe trois pics N_1 , N_2 et N_3 qui correspondent respectivement à l'azote contenu dans la plaque de carbone vitreux de départ (N_1) , à l'azote du sel de diazonium (N_2) et à l'azote du groupe nitro

30

 (N_3) .

Sur la figure 6, on observe uniquement le pic N₁ correspondant à l'azote de la plaque de départ et le pic N₃ correspondant au groupe NO₂. Ainsi, la figure 6 montre clairement qu'on a bien obtenu la réduction du sel de diazonium ainsi que la fixation du composé réduit sur la plaque de carbone vitreux.

On vérifie également que le groupe aromatique -(0)- NO2, est bien fixé sur le matériaux carboné 10 en soumettant l'électrode à des Lavages répétés dans différents solvants tels que l'éthanol, le méthanol, le benzonitrile, l'acétonitrile, le benzène. Le toluène et le dichlorométhane dans une cuve à ultrasons pendant 15min à chaque fois, et en 15 effectuant après ces lavages un nouvel essai en voltamométrie cyclique. Lors de ce nouvel essai, la hauteur du pic correspondant au nitrobenzène ne diminue pas, ce qui montre clairement que le groupe aromatique est solidement fixé. 20 l'abrasion de la surface de l'électrode au moyen d'un papier de verre peut faire disparaître le signal correspondant au groupe aromatique C6H4-NO2 fixé.

On obtient les mêmes résultats en remplaçant dans cet exemple le carbone vitreux par du carbone pyrolytique.

Exemple 2.

Dans cet exemple, on soumet la plaque 30 de carbone vitreux sur laquelle est fixé C6H4NO2, obtenue dans l'exemple 1, à un traitement complémentaire pour transformer le groupe NO2 en groupe NH2.

Ceci est réalisé par réduction dans un milieu protique comprenant 50% d'eau et 50% d'éthanol en volume, en réalisant la réduction par voie

10

15

25

analogue à celle de la figure 1 et en imposant la cathode (3) constituée par l'électrode carbone vitreux sur laquelle est fixé le groupe nitrophényle, un potentiel de -0,6V par rapport à l'électrode de référence (7). Cette réduction est observée par voltamétrie cyclique.

Sur la figure 7, on a représenté la courbe de voltamétrie cyclique obtenue dans ces conditions, pour un balayage dans la gamme de potentiel allant de $0 \ a -1.6V$.

Sur cette figure, on voit que la vague nitrobenzène monoélectronique réversible du milieu aprotique représentée sur la figure 2, se transforme en une vague irréversible à 6 électrons, qui conduit à la disparition du groupe NO2.

peut observer également 0n transformation par spectroscopie (ESCA).

Sur la figure 8, on a représenté le spectre obtenu par spectroscopie ESCA. Sur сe spectre, 20 on observe la disparition du groupe NO2 (pic N3 de la fiqure 6) et l'augmentation du pic N₁ qui correspond maintenant à la présence de l'azote dans la plaque et à l'apparition du groupe NH2.

Exemples 3 à 15.

Dans ces exemples, on suit le même mode opératoire que dans l'exemple 1 pour fixer sur une plaque de carbone vitreux ou des fibres de carbone utilisées comme cathode, d'autres aromatiques, en utilisant le même solvant aprotique 30 mais électrolyte-support un autre même les mêmes tétrafluoborate de diazonium, avec en électrolyte-support et en concentrations de diazonium.

Les cations diazonium et les potentiels 35 V utilisés dans ces exemples ainsi que les potentiels

10

15

 ${
m V_O}$ correspondant au pic de réduction des tétrafluoborates de diazonium, obtenus par voltamétrie cyclique sont donnés dans le tableau annexé.

pans ce tableau, on a également reporté les résultats obtenus.

Au vu de ce tableau, on constate que n'importe quel type de sel de diazonium peut être réduit et fixé sur une plaque de carbone vitreux ou des fibres de carbone par le procédé de l'invention.

Ainsi, le procédé de l'invention est très intéressant pour de nombreuses applications puisqu'il permet d'assurer directement ou par une étape complémentaire la fixation de molécules ayant des propriétés particulières sur un support carboné conducteur de l'électricité.

20

25

30

<u>"</u>	1	•		·	I	
Vérifications	$ESCA = signal vc2)^{NO2}$:	VC 2,	, vc ²)	VC 2)	۷ς ک
Groupe Ar fixe		ŧ	H ₃ C H ₃ C	=		:
Matériau carboné	carbone vi- treux et car bone pyroly- tique	fibres de carbone	plaque de C vitreux	fibres de carbone	plaque de C vitreux	fibres de carbone
V/ECS (en V)	9,0-	:	9,0-	9′0-	7 0 -	7'0-
V _C /ECS (en V)	+0,02	=	00'0+	00'0+	+0,20	+0,20
Sel de diazonium	02N-(C)-N2	=	CH3 CH3	:	0 1 N N N N N	
× ×	-	m'	4	ر.	•	~

	0.0		22			·
Vérifications	ESCA ¹⁾ signal cl		ESCA ¹⁾ =signal cook	=		ESCA ¹⁾ = signal cN vc ²⁾
Groupe Ar fixe	#3 25 25	=	100 - COOH	=	() () () () () () () () () () () () () (0 C V
Matériau carboné	Plaque de C vitreux	fibres de carbone	plaque de C vitreux	fibres de carbone	carbone vi- treux - fibres de C	Ξ
V/ECS (en V)	-0.0	-0,7	8,0-	-0,8	6.0-	-0,8
Vo/ECS (en V)	-0,10	-0,10	-0,20	-0,20	-0,30	-0,22
Sel de diazonium	در کی ای	=	H00C -O-NŽ	ž	(<u>⊙</u>)—11, [‡]	NCO NZ
×	∞	0	0	-	2	M

Sel de diazonium	V _O /ECS (en V)	V/ECS (en V)	Matériau carboné	groupe Ar ↑1×e	Vérifications
	+0,2	-0,4	C vitreux fibres de C	20 No 2	ESCA ¹⁾ signal NO ₂ VC ²⁾
5 N-(O)-00 -(O)	-0,15	02.0-	=	30000	۷۵2)

1) ESCA = spectroscopie de photoélectrons

2) VC = voltamétrie cyclique

PCT/FR92/00087

5

10

25

30

REVENDICATIONS

- 1. Procédé de modification de la surface d'un matériau carboné, caractérisé en ce qu'il consiste à fixer sur la surface de ce matériau un groupe aromatique par réduction électrochimique d'un sel de diazonium comportant ce groupe aromatique, en mettant en contact le matériau carboné avec une solution du sel de diazonium dans un solvant aprotique et en polarisant négativement le matériau carboné par rapport à une anode également en contact avec la solution du sel de diazonium.
- 2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que le sel de diazonium répond à la formule ArN2X dans laquelle Ar représente le groupe aromatique et X représente un anion et en ce que ce sel de diazonium a un potentiel de réduction moins négatif que le potentiel de réduction du radical libre Ar^o correspondant au groupe aromatique du sel de diazonium.
- 3. Procédé selon l'une quelconque des 20 revendications 1 et 2, caractérisé en ce que l'anion X du sel de diazonium est choisi parmi BF4, HS04 et Cl-.
 - 4. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que le solvant aprotique est choisi dans le groupe comprenant l'acétonitrile, le diméthylformamide, le diméthylsulfoxyde et le benzonitrile.
 - 5. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que la solution du sel de diazonium comprend un électrolyte-support constitué par un sel d'ammonium quaternaire ou un sel de lithium.
 - 6. Procédé selon la revendication 5, caractérisé en ce que l'électrolyte support est

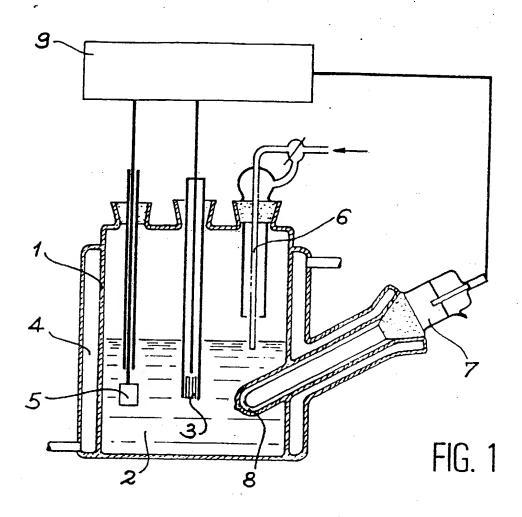
un tétrafluoborate de tétralkylammonium.

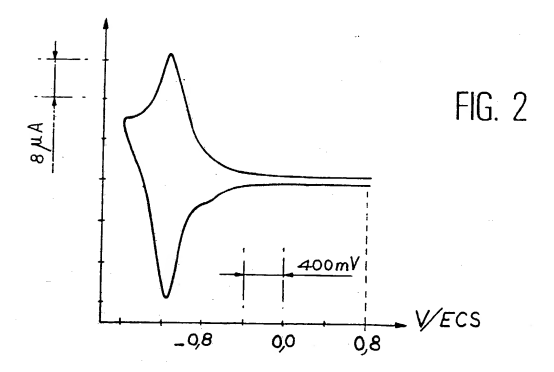
- 7. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que le groupe aromatique du sel de diazonium comprend un substituant susceptible de réagir directement avec une résine.
- 8. Procédé selon la revendication 7, caractérisé en ce que le substituant est choisi parmi les groupes NH2, -CH=CH2 et -CF=CF2.
- 9. Procédé selon la revendication 8, caractérisé en ce que le sel de diazonium est un sel de 4-aminophényldiazonium.
- Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que le groupe aromatique comprend un substituant susceptible d'être transformé en substituant comportant un groupe capable de réagir avec une résine.
- 11. Procédé selon la revendication 10,caractérisé en ce que le substituant est choisi20 parmi NO2, COCL, COOH, CN.
 - 12. Procédé selon la revendication 11, caractérisé en ce que le sel de diazonium est un sel de 4-nitrophényldiazonium, 4-carboxyphényldiazonium, 4-cyanophényldiazonium ou 4-nitronaphtyldiazonium.
 - 13. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que le groupe aromatique du sel de diazonium comprend un substituant capable de réagir avec l'un des réactifs monomère ou oligomère utilisable pour la fabrication d'un polymère par polycondensation.
 - 14. Procédé selon l'une quelconque des revendications 7 à 13, caractérisé en ce que le matériau carboné est une fibre de carbone.

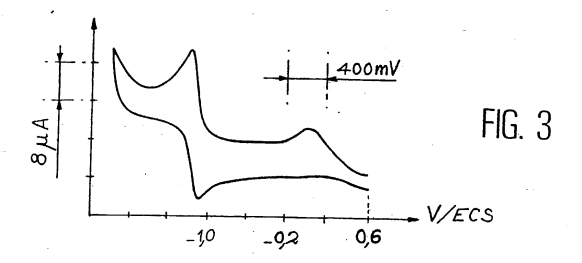
25

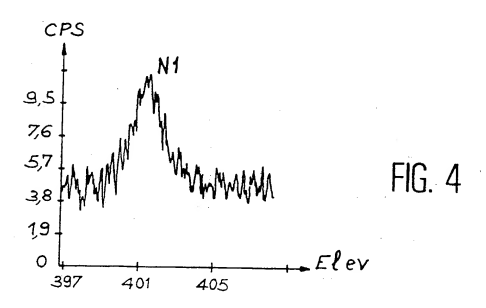
30

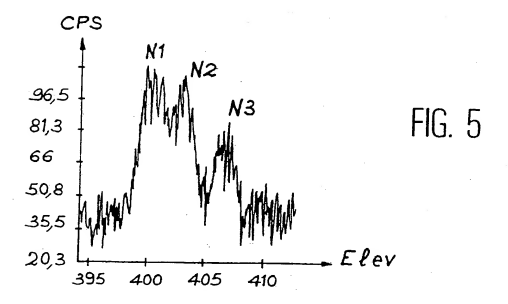
- 15. Procédé selon la revendication 14, caractérisé en ce que la résine ou le polymère est utilisable comme matrice, dans un matériau composite renforcé par des fibres de carbone.
- 16. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que le groupe aromatique du sel de diazonium présente une activité complexante ou peut être transformé en groupe présentant une activité complexante.
- 17. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que le groupe aromatique du sel de diazonium comporte un monomère utilisable pour la préparation d'un polymère conducteur.
- 18. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que le groupe aromatique du sel de diazonium comprend un substituant ayant une activité biologique ou susceptible de réagir avec une molécule à activité biologique.
 - 19. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 18, caractérisé en ce que le matériau carboné est une poudre de carbone, une fibre de carbone ou une plaque de carbone vitreux.
- 20. Matériau carboné traité par le procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 19, caractérisé en ce qu'il comporte sur sa surface des noyaux aromatiques liés directement aux atomes de carbone superficiels du matériau par des liaisons carbone-carbone.

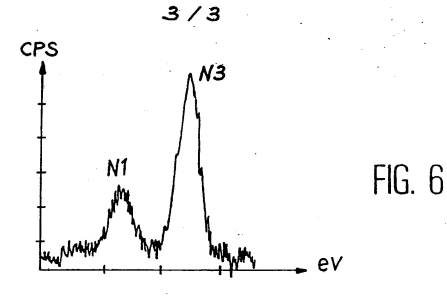


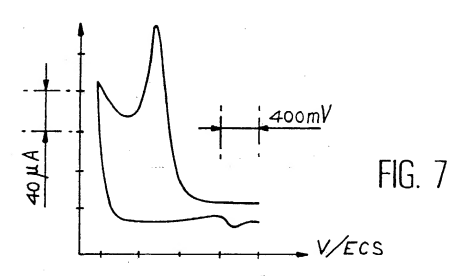


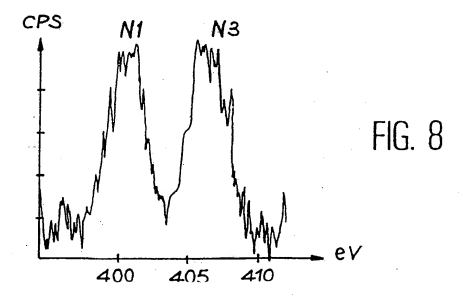












INTERNATIONAL SEARCH REPORT							
I CLASSIFICATION OF CULTURE		International Application No PC7	T/FR 92/00087				
L CLASSIFICATION OF SUBJECT MAT According to International Patent Classification	TER (It several class)	Meation symbols apply, indicate all) *					
Int. Cl. ⁵ C25D11/00;		ional Classification and IPC					
II. FIELDS SEARCHED	D01F11/16	<u> </u>	• .				
II. PIELUS BEARCHED	Mintena Da						
Classification System	Minimum Documen	tation Searched ? Classification Symbols					
		Clessification Symbols					
Int. Cl. ⁵ ; C25D; D0	1F						
Document to the Extent	ation Searched other ti	han Minimum Documentation are included in the Fields Searched					
III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE							
Category • Citation of Document, 15 with	Indication, where appre	opriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13				
A WORLD PATENTS I Week 8425,		-					
Derwent Publica AN 84-155581			:				
& JP, A, 59 082 12 May 1984		ISHI RAYON KK)	į				
cited in the ap	plication						
<u> </u>		•					
!							
·							
i i			! !				
i							
		# **					
!							
			•				
* Special categories of cited documents: 10 "A" document defining the general state of the considered to be of particular relevance "E" applies document by published the control of the		"T" later document published after to or priority date and not in confli- cited to understand the principle invention	ct with the application but				
filing date "L" document which may throw doubte or no	riority claim(a) or	"X" document of particular relevant cannot be considered novel or involve an inventive step	ce; the claimed invention cannot be considered to				
which is cited to establish the publication citation or other special reason (as specified document referring to an oral disclosure, other means	ied)	"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other auch documents, such combination being obvious to a person skilled					
"P" document published prior to the internation later than the priority date claimed	nal filing date but	in the art. "&" document member of the same p	i				
V. CERTIFICATION ate of the Actual Completion of the Internations	16						
26 March 1992 (26,03.92)	1	Date of Mailing of this International Se 21 April 1992 (21.04.					
iternational Searching Authority		Signature of Authorized Officer	JC }				
•	•						
European Patent Office	=	0.2	·				

PCT/FR 92/00087

1 77 4881	CAPAIT IND A GAMINA				de Internationale No		32700087	
Esina la c	MENT DE L'INVEN	TION (si plusieurs symbol	es de classificat	tion sont applicab	iles, les indiquer tous) 7			
CIB	5 C25D11/0	nale des brevers (CIB) on d	i la fois sel on la F11/16	a classification na	itionale et la CIB	• .		
	0 000011/0	o, uoti	.11/10			•	•••	
II. DOMA	INES SUP LESCUEL	S LA RECHERCHE A PO	~~~					
	TRO SOL DESCRIP		 	- !-!!				
Systèm	e de classification	1		Simbale consult				
			·	Symboles de clas	Sincation	·		
CIB	5	C25D ;	D01F					
:		Documentation consul- où de tels documents f	tée autre que la ont partie des d	documentation n lomaines sur lesqu	minimale dans la mesure uels la recherche a porté	**************************************		
III. DOCUI	MENTS CONSIDERE	ES COMME PERTINENT	S10					
Catégorie °		ntification des documents c		ication, si necessa	airel?	1 No. 4	es revendications	
		des passa	ages pertinents	13			visées 14	
A		ATENTS INDEX L	ATEST	•			w	
ļ	Week 842							
İ	Derwent AN 84-15	Publications	Ltd., Lo	ndon, GB;				
		55561 59 082 467 (MI)	TSURTSHT	RAYON KK	1) 12 Mai			
	1984		1001011	IVITOR IN	.) IL Hai			
		rs la demande						
	voir abr	'égé	٠					
. 1							· ·	
				-				
		•						
						* -		
1								
İ						1		
						*		
ľ					.* *		•	
-								
° Catégori	ies spéciales de docume	ents cités: ¹¹		"T" document	· ····································	 	* ** 4-	
"A" docur	ment définissant l'état	général de la technique, no	OD .	internatio	t ultérieur publié postérieur onal ou à la date de priorité	é et n'appartenen	250 1051	
COUZ	secre comme particuliés	rement pertinent ublié à la date de dépôt int		le princip	e la technique pertinent, m se ou la théorie constituant	i la base de l'inve	ention	
uona	n on shies cette date			"X" document quée ne p	t particulièrement pertinent peut être considérée comme	t; l'invention reve e nouvelle ou cou	endi- nme	
PITOIT	ire on citc book accumi	doute sur une revendication iner la date de publication	d'una	impliquai	nt une activité inventive t particulièrement pertinent			
"O" docur	r citation ou pour une ri Iment se référant à une	aison spéciale (telle qu'indi divulgation orale : à un us	iquée)	diquée ne	e peut être considérée comm nventive lorsque le documen	ne impliquant un	ie	
anc c	exposition on total States	es moyens ate de dépôt international, s		plusieurs	autres documents de mémo ant évidente pour une perso ant évidente	e nature, cette co	mpi- in ou	
stérieuremer	nt à la date de priorité	revendiquée	mais		ant estaente pour une perst I qui fait partie de la même		ets	
. CERTIFIC	CATION							
rte à laquell	e la recherche internat	ionale a été effectivement :	achevée	Date d'exp	pédition du présent rapport	de recherche int	renationale	
		ARS 1992			•	2 1. 04. 92	***	
				<u> </u>	•	/ 1. UT. JL		
ministration	n chargée de la recherci	he internationale		Signature o	du fonctionnaire autorisé			
	OFFICE FU	ROPEEN DES BREVI	PPC	NGUYEN THE NGHTEP N				